

MOLECULAR CHARACTERIZATION OF SOME *Medicago* SPECIES

(Received: 22.7.2010)

By
G. Tarabin, G. Al Amir, and S. Lawand*

Department of Agronomy, Faculty of Agriculture, Damascus University, Syria

*Department of Medicinal and Aromatic Plants, General Commission for Scientific Agricultural Research, Syria

ABSTRACT

This investigation was carried out at the Laboratory of Biotechnology at the Faculty of Agriculture - University of Damascus, during the season 2009-2010. Ten wild species and a cultivated one (as a control) were planted to study the genetic diversity among them and to determine the degree of genetic similarity using the ISSR (Inter Simple Sequence Repeats) technique. The used primers proved their effectiveness in showing polymorphism among the studied species and the control. Primers gave a total of 92 allele with a polymorphic percentage of 100%. The number of bands for each primer varied from a minimum of 5 bands for the primer (ISSR34) to a maximum of 21 bands for the primer (ISSR-41) with an average of 11.5 bands for each primer. Cluster analysis and Dendrogram showed the highest degree of genetic similarity between species *M. rotata* and *M. polymorpha* (0.23), while it was low between species *M. orbicularis* and both species *M. rotata* and *M. intertexta* (0.57). Results showed a vast genetic diversity among the studied species.

Key words: genetic diversity, medicago, molecular characterization.

التصنيف الجيني لبعض أنواع الجنس *Medicago*

جورج طربين - غيداء الأمير - سلام لاوند*

قسم المحاصيل الحقلية - كلية الزراعة - جامعة دمشق - سوريا
*قسم النباتات الطبية والطارمية - الهيئة العامة للبحوث العلمية الزراعية - سوريا

ملخص

نفذ هذا البحث في مخبر التقانات الحيوية التابع لكلية الزراعة-جامعة دمشق خلال موسم ٢٠١٠-٢٠٠٩. زرعت عشرة أنواع بريّة ونوع مزروع (كشايد) من أجل دراسة التنوع الوراثي لهذه الأنواع وتحديد درجة القرابة الوراثية فيما بينها وذلك باستخدام تقانة ISSR (Inter Simple Sequence Repeats) واستخدم لهذا الغرض ٨ بادئات. أثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعددية مظهرية Polymorphic بين الأنواع المدرستة والشاذ ونجم عن استخدامها مجموعه ٩٢ آلية (قرين)، وبلغت نسبة هذه التعددية 100 %، تراوح عدد الحزم لكل بادئة بين ٥ حزم كأقل عدد مع البادئة (ISSR34) و ٢١ حزمة كأعلى عدد مع البادئة (ISSR- 41) بمتوسط ١١.٥ حزمة لكل بادئة. أظهر كلًا من التحليل العنقودي وشجرة القرابة الوراثية أن أعلى درجة قرابة وراثية كانت بين النوعين *M. rotata* و *M. polymorpha* (0.23) في حين كانت أقل درجة قرابة وراثية بين النوع *M. orbicularis* وكلا النوعين *M. rotata* و *M. intertexta* (0.57). دلت النتائج على التنوع الوراثي الكبير لأنواع البرية لجنس *Medicago* في سوريا.

١. مقدمة

ورغم أهمية الصفات الشكلية والخصائص الفسيولوجية وكذلك الخصائص الشكلية المظهرية الزراعية إلا أن الحاجة للمؤشرات الجزيئية أصبحت أكثر أهمية وإلحاضاً ويرجع ذلك للأسباب التالية:

توفر المؤشرات الجزيئية نتائج مبكرة مما يساعد في الإسراط بعمليات الانتخاب والتربية (Powell et al., 1996)، وبذلك تختصر الزمن الذي تستغرقه إضافة إلى خفض كلفة المادة التي تحتاجها الدراسات المورفولوجية (سيد، ٢٠٠١)، وعدم وجود أي علاقة بين الأطوار والفيتوبيولوجية للنبات والمؤشرات الجزيئية وبالتالي يمكن استخلاص المادة الوراثية من الدنا (DNA) من المراحل الأولى للنبات، وسهولة تحديد موقع وراثي مطلوب لطراز وراثي معين Genotype مباشرة، وعدم تأثر المؤشرات بالشكل الظاهري للنباتات والمؤشرات البيئية كما في برامج التربية التقليدية، والحصول على عدد كبير من المؤشرات بزمن قصير نسبياً. كما أوضح Qi et al., 1996, Ramsay et al., 2000 أن استخدام تقانات المؤشرات الجزيئية، يمكن أن يقلل من تعقيدات إدخال عدد من الصفات المرغوبة في النمط الوراثي الواحد. كذلك يمكن استخدام المؤشرات الجزيئية بشكل فعال في تحاليل النوع الوراثي وتغير التشابه الوراثي (Powell et al., 1996; Eleuch et al., 2008).

طور التفاعل التسليلي البوليميرازي (البيسرا) Polymerase Chain Reaction- PCR من قبل الباحث Saiki et al., 1985 الذي كان له أثراً مهماً على صعيد الدراسات الوراثية الجزيئية، حيث يعد هذا الإنجاز تطوراً هاماً ساعد في سرعة وكفاءة غربلة العديد من المجموعات الانعزالية (Saiki et al., 1985; Tragoorung et al., 1992). يقوم هذا التفاعل بمضاعفة Amplification قطع محددة من الدنا (DNA) باستخدام بادئات عشوائية أو متخصصة مصممة لهذا الهدف، مما يسمح بالحصول على ملايين النسخ المضاعفة من قطعة واحدة من الدنا (DNA) التي تتضاعف أسيّا، وذلك باستخدام دورات حرارية متعددة (Karp et al., 1997; Ayad et al., 1997; Karp et al., 1997; Rafalski et al., 1996). وقد ساعد تصنيع أجهزة التدوير الحراري automated thermo cycler في تطوير هذا التفاعل وفي ظهور تقانات أخرى تعتمد عليه وتستخدم في إجراء التحاليل الوراثية وإنشاء خرائط الارتباط الوراثية (Saiki et al., 1988; Rafalski et al., 1996). تعد تقنية النوع الترادفية البسيطة الداخلية Inter Simple Sequence Repeats- ISSR واحدة من التقانات الهامة حيث طبقت من قبل Ziekiewicz et al. 1994(،) Fábaceae (Fabaceae) ولأنواع الجنس موضوع الدراسة (Medicago L.) (Fabaceae) بعد حصر هذه الأنواع وتصنيفها بدقة وراثياً (جزيئياً) ومورفولوجياً ذو أهمية كبيرة (مخول والعبد، ٢٠٠٥).

تمتاز سورياً ببيانات جغرافية ومناخية وبيئية لها انعكاساتها على الغطاء النباتي من حيث التنوع على مستويات الأنظمة البيئية والأنواع وحتى على المستوى الوراثي من حيث تحت الأنواع والسلالات داخل النوع الواحد وقد شمل هذا النوع موارد وراثية متباعدة كالحبوب والبقوليات، حيث تعد البقوليات مجموعة غذائية هامة يوجد في سوريا العديد من أجناسها الغذائية والعلفية مما يجعلها من أهم مراكز نشوء هذه الأجناس في هذه المنطقة.

يع: النوع الوراثي الموجود ضمن الأنواع النباتية جزءاً هاماً من التنوع الحيوي، حيث تتميز المصادر الوراثية النباتية بتتنوعها الوراثي الكبير وبقدرتها على تحمل الإجهادات الإحيائية واللاحياتية والتباير في التضojج (شاھرلی وآخرون، ۱۹۹۵). تشمل هذه المصادر طائفة متنوعة من الموارد الوراثية والأصناف المزروعة حديثاً بالإضافة إلى الأقارب البرية وغيرها من أحجام النبات المستخدمة كغذاء حيث تشكل هذه الموارد المادة الخام الأهم لمربى النبات ومورد أساسى للمزارعين كما أنها ذخيرة للتطويع الوراثي للوقاية من التغيرات البيئية والاقتصادية الضارة المحتملة (Lane, 2007) . وفيما يتعلق بالجنس موضع الدراسة (Medicago L.) فإن أنواعه تشكل ذخيرة وراثية ذات أهمية محلية وعالمية، تجمع وتصنف وتخزن في بنوك للأصول الوراثية، لكن يكتفى للمختصين القيام بدراسات وبحوث عليها بهدف انتخاب وتربيبة الأنواع والأصناف الملائمة للظروف المحلية، وتحسين الأنواع المزروعة لمنعها من الانقراض وإنتاج السلالات والهجن والأصناف الملائمة للظروف البيئية والزراعية والإنتاجية المختلفة، هذا وبالإضافة إلى أن أنها تستخدم كعلف للحيوانات لكونها مصدراً ممتازاً للفيتامينات والعناصر المعدنية بالإضافة إلى أنها يمكن أن تعمل كحاجز للحد من انتشار الأمراض والحيشات على المحاصيل الأخرى المتعاقبة بالدوره الزراعية (Bauchan and Greene, 2000) وتشكل أحد المصادر الرعوية والعلفية الهامة في المناطق الجافة من سوريا لأن لها مقدرة على التأقلم مع نطاق واسع من المناخات بالإضافة إلى أنها تحمل الجفاف وملوحة التربة، وتحسن من خواص التربة الطبيعية والكميائية حيث تضيف كميات جيدة من الأزوت والمادة العضوية، وتحمي التربة من التعرية والانجراف (Anand et al., 2000).

تشكل محاولات البحث عن معايير جديدة للتمييز بين الوحدات التصنيفية، واحدة من مهام علم التصنيف النباتي، كما تعد دراسة الغطاء النباتي، وتحديد مناطق انتشار الأنواع في سوريا مهمة ملحة وهامة نظرًا لقلة الدراسات المتخصصة في هذا المجال، خاصة تلك المنجزة بواسطة الغبرات المحلية وبلغتنا العربية وبما أن سورياً أحد أهم مراكز النوع الوراثي لهذه الفصيلة (البقولية)، Fabaceae ولأنواع الجنس موضوع الدراسة (Medicago L.) (Fabaceae) بعد حصر هذه الأنواع وتصنيفها بدقة وراثياً (جزيئياً) ومورفولوجياً ذو أهمية كبيرة (مخول والعبد، ٢٠٠٥).

٢. المواد وطرق العمل

١.٢. المواد المستخدمة

١.١.٢ المادة النباتية

جمعت التراكيب الوراثية المدروسة من عدة قرى من المحافظات السورية كما في الجدول (١) وذلك من خلال القيام بالعديد من جولات الجمع الحقلية.

٢. طرق العمل

١.٢.٢ تعقيم البذور وزراعتها

عمقت البذور حيث نقلت في محلول الإيثانول تركيز ٣٠ % لمنطقة زجاجية، بعد ذلك نقلت إلى ثلاثة دورق زجاجية بالتالي يحوي كل منها ماء مقطر معقم، تركت في كل بيشر لمدة ٥ دقائق، ونقلت هذه البذور لوضعها في بيشر يحوي مادة كلوروكس ٥ % لمنطقة ٥ دقائق، ثم نقلت مرة أخرى لتنقع في الماء المقطر ثلاث مرات كل منها ٥ دقائق، ثم زرعت البذور في أصص خاصة وبعمر ٣-٢ أسابيع أخذت الأوراق الطازجة من أجل استخلاص dna.

٢.٢.٢ استخلاص الدنا DNA بطريقة SDS

طحن ١ جرام من الأوراق الخضراء باستخدام الآلات السائل حتى الحصول على مسحوق ناعم ، نقل بعدها إلى حوجلة زجاجية سعة ٥٠ مل وأضيف لها ١٠ مل من محلول الاستخلاص SDS (Sodium Dodecyl Sulphate) (0.1 M Tris-HCl, PH=8.2, والمكون من 50mM EDTA, 0.1M NaCl, 2% SDS, 1 mg /ml proteinase K). حضنت العينات لمدة ٦٠ دقيقة مع التحرير المستمر ضمن حمام مائي عند ٣٧°م. أضيف ١٠ ml من مزيج كل من كلوروفورم/أيزواميل كحول بنسبة ١:٢٤ . نقل المزيج إلى أنبوب تتفيل سعة ٣٠ مل ونقل المزيج (عملية الطرد المركزي) لمدة ١٠ دقائق بسرعة ١٠٠٠ rpm (10000 rpm) بدرجة حرارة ٤°م. أضيف الإيزوبروبانول Iso-propanol بمعدل ٣/٢ من حجم الوسط المائي، نقل الدنا(DNA) المترسب إلى أنبوب صغير سعة ٢ مل وأضيف ٠.٥ مل من محلول الغسيل Washing buffer (كحول إيثيلي %٧٦) (البارد (المحفوظ بدرجة -٢٠°م) بالتنفیل بسرعة (10000 rpm) لمدة ١٠ دقائق وبدرجة حرارة ٤°م . أذيبت عينات الدنا(DNA) في ٥٠٠ ميكروليتر من محلول المنظم TE المكون من 10 mM Tris-HCl, 1mM EDTA. تم التخلص من الرنا RNAse بإضافة (١μl من إنزيم RNase (10 mg /ml) والتحضير على درجة ٣٧°م) مدة نصف ساعة، و أضيف حجم مماثل من الكلوروفورم: إيزواميل الكحول (1:24). وبعد التتفيل ونقل الطور العلوي لأنبوب جديد أضيف له ضعف كمية المزيج من الإيثانول ethanol النقي لإعادة ترسيب الدنا DNA، وترك عند الدرجة (٤٠°م) لمدة ساعة ثم رسب المزيج بالتنفیل بسرعة (10000rpm) و لمدة ١٠ دقائق وغسل ثانية بواسطة الإيثانول ٧٠% و جف في الهواء للتخلص

تضخم منطقة التوابع الترادفية البسيطة ويستخدم بادئ وحيد مؤلف من قطع متكررة ومحاط في بعض الأحيان بـ ٤-٢ نوتيده إما في المنطقة '٣' أو في المنطقة '٥' حيث أن تقنية ISSR توصف بأنها أكثر تكرارية من تقنية الرابيد RAPD بسبب طول البادئ المستخدم والذي يعكس درجة حرارة عالية لمرحلة شفاعة البادئات (Chowdhury et al., 2002). إمكانية الكشف عن التحاليل النيوتيدية ذات السيادة في التوريث، ووفرة وجودها في الأطقم الوراثية لحقائق النوى النباتية ولاحتاج إلى معلومات عن التسلسل الجيني المدروس (Kijas et al., 1995). نتائجها ثابتة عند تكرارها وسريعة كما أنها تتطلب كمية قليلة من الدنا. يمكن أتمتها automation حيث أنه يمكن نشر البادئات وتبادلها بسهولة بين المختبر بمجرد معرفة التسلسل النكليوتيدي لها. تكشف نسب عالية من التعديلية SSR وبنفس مقدرة تقنية polymorphism الشكلية استخدمت هذه التقنية لدراسة التنوع الوراثي في البطاطا(Bornet et al., 2002) والشعير (Ferández et al., 2000) والارز (Joshi et al., 2002) (Nagaoka and Ogihara, 1997).

قام Petolescu and Nedea (2009) بدراسة التنوع الوراثي في ٣٠ طرزاً وراثياً من النوع *M. sativa* باستخدام تقنية ISSR حيث أعطت خمس بادئات تعددية شكلية و تراوح الوزن الجزيئي للحزم ما بين ٢٤٢٠-١٣٠ pb و تراوح عدد الحزم النقيبة من كل بادئ .٢٦-١٠.

قام Touil et al., (2008) بدراسة ٢٦ عشيرة نباتية للنوع *M. sativa* (١٢ عشيرة محلية موطنها جنوب تونس و ١٤ مدخلة من إيطاليا، أستراليا، فرنسا، المغرب) باستخدام بادئين من بادئات ISSR حيث أظهرت هذه البادئات تعددية شكلية كبيرة حيث تراوح عدد الحزم مابين ٩-٨ حيث انقسمت هذه العشائر إلى ٤ مجموعات كبيرة تم الحصول عليها.

أجرى Valizadeh et al., (1996) دراسة على ٩ أنواع تعود إلى أربعة تحت أجناس تنتمي للجنس *Medicago* باستخدام تقنية AFLP حيث تم تحليل ٨٥-١٣٢ من حزم الريفيليات AFLP والتي تم الحصول عليها من الدنا (DNA) الخاص بالصانعات الخضراء (الكلوروبلاستيدات) حيث وجد أن أكثر الأنواع قرابة هي *M. sativa*, *M. truncatula* و الأقل اختلافا هو النوع *M. lupulina*.

أجرى Sigovia-Lerma et al., (2003) تقييمًا لثلاثين طرزاً وراثياً من الفصة المزروعة *Medicago sativa* L. تم جمعها من عدة بلدان وذلك باستخدام ٣٤ زوجاً من البادئات -AFLP أعطت ٣٧٥٤ حزمة تم من خلالها التعرف على ١٥٤١ حزمة ذات تعددية شكلية. كان عدد الحزم يتراوح بين ٢٠ إلى ٨٥ حزمة لكل زوج من البادئات.

الجدول (١) : الأنواع المدروسة و بيانات جمعها(خطوط الطول والعرض مأخوذة حسب النظام العشري).

ن	خط العرض N	خط الطول E	الارتفاع M	منطقة الجمع		الاسم العلمي للأ نوع المدروسة	الأنواع المدروسة
				القرية	المحافظة		
٣٢.٥٩٥	٣٦.٥٨	٤٣٠	قلعة صلاح الدين	اللانقية	ل دمشق	<i>M. minima</i> Lam.	نوع بري
٣٢.٧١٧	٣٦.١٠٧	١١١٠	الزبداني	دمشق		<i>M. rigidula</i> (L.) Desr.	نوع بري
٣٤.٧٠٩	٣٦.٦٦٣	٢٠٠	عين التينة	حمص		<i>M. rotata</i> Boiss.	نوع بري
٣٤.٦٧٣	٣٦.٢٣٢	٣٠٠	تل كلخ	حمص		<i>M. intertexta</i> (L.) Miller	نوع بري
٣٦.٢١٥	٣٦.٥٩٧	٣٨٠	حاص	الطب		<i>M. blancheana</i> Boiss.	نوع بري
٣٥.٧٥٨	٣٦.٣٦٣	٢٣٠	جسر الشغور	الطب		<i>M. polymorpha</i> L.	نوع بري
٣٥.٩١٨	٣٥.٩٧٣	٨٠٠	كبب	اللانقية		<i>M. turbinata</i> (L.) Willd.	نوع بري
٣٥.٠٨٨	٣٣.١٩٧	٩٧٠	المقرمة	طرطوس		<i>M. scutellata</i> Mill.	نوع بري
٣٣.٧١٧	٣٦.١٠٧	١١١٠	الزبداني	دمشق		<i>M. orbicularis</i> (L.) All.	نوع بري
٣٣.٦٨٢	٣٦.١٠٠	١٣٠٠	الزبداني	دمشق		<i>M. sativa</i> L.	نوع مزروع
٣٥.١٤٨	٣٦.٠٩٢	٧٤٠	العطانية	طرطوس		<i>M. truncatula</i> Gaertn.	نوع بري

من آثار الإيثانول أذيب الـDNA في محلول TE المعمق.

جدول رقم (٢) : التسلسل النكليوتيدى للبادئات المختبرة في تقنية .ISSR

التسلسل النكليوتيدى	البادئة
AGAGAGAGAGAGAGAGC	ISSR-32
GAGAGAGAGAGAGAGAT	ISSR-33
CCTCTCTCTCTCTCTG	ISSR-34
CACACACACACAACAG	ISSR-35
TCTCTCTCTCTCTCTCC	ISSR-36
TGTGTGTGTGTGTGG	ISSR-37
ACACACACACACACACTT	ISSR-40
ACACACACACACACACGG	ISSR-41

التفاعل الذي تم الحصول عليه من شركة (Fermentas, Germany)

ويتم هذا التفاعل في جهاز التدوير الحراري وفقاً للظروف التالية :

١- الانفصال : عند درجة حرارة 94°C لمدة ٥ دقائق يتم انفصال سلسلي الـDNA.

٢- ٤٠ دورة تتضمن كل منها المراحل التالية: التقطم يتم عند حرارة 94°C لمدة ٣٠ ثانية. الالتحام.

٣.٢.٢. التقدير الكمي والنوعي للـDNA

استخدم جهاز Power WaveXTM (BIO-TEK Instruments, Inc.) لتقدير كمية الـDNA وتحديد نقاوته حيث يعتمد الجهاز في عمله على قياس كمية الـDNA الموجودة عن طريق تقديره لامتصاص الـDNA للأشعة فوق البنفسجية بموجات طولها ٢٦٠ و ٢٨٠ نانومتر. حيث ذكر Maniatis et al. عام ١٩٨٢ أن النسبة بين قراءة الموجة ٢٦٠ نانومتر والموجة ٢٨٠ نانومتر OD 260 / OD 280 تساعد في تقدير نقاوة البادئات يجب أن تتراوح هذه النسبة بين ٢-١.٨. تم التقدير النوعي على جل 0.8% Agarose Band (الـDNA) ذو النوعية الجيدة على شكل حزمة Band، بينما يكون (الـDNA) سيء النوعية مبعثراً وغير واضح الحدود ومقطع Smear.

٣.٢.٣. تقنية ISSR المطبقة لإجراء الدراسة

الجزئية

اختبر (٨) بادئات تم الحصول عليها من الهيئة العامة للطاقة الذرية في سوريا بتركيز (١٠ mM)، ويوضح الجدول رقم (٢) التسلسل النكليوتيدى للبادئات المستخدمة في الدراسة.

أجري تفاعل البيسره PCR وفقاً لطريقة Williams et al., 1990 مع بعض التعديلات فكان حجم التفاعل النهائي (١١ μl) كما يظهر الجدول رقم (٣) مكونات هذا

الناتجة عن التضخيم. تم تصوير الجل Image باستخدام جهاز Analyzer (Agle Eye II Staratagene) .

٣.٢. تحليل النتائج
جمعت نتائج عملية التضخيم في جداول اعتماداً على مقارنة وجود أو غياب حزم dna بين الينات المدروسة، حيث أعطي الرقم (١) عند وجود حزمة dna والرقم (٠) لعدم وجود الحزمة، ذلك يتضمن الحزم الواضحة فقط وقد نظمت الجداول لكل بادئة على حدى، ورسمت شجرة القرابة الوراثية Dendrogram بتطبيق متوسطات المجموعات الزوجية غير المزانة UPGMA Unweighted Pair Group Method with Arithmetic Averaging برنامج Pop gene 1.31 الإحصائي طبقاً لطريقة Nei (1987).

٤.٣. النتائج والمناقشة

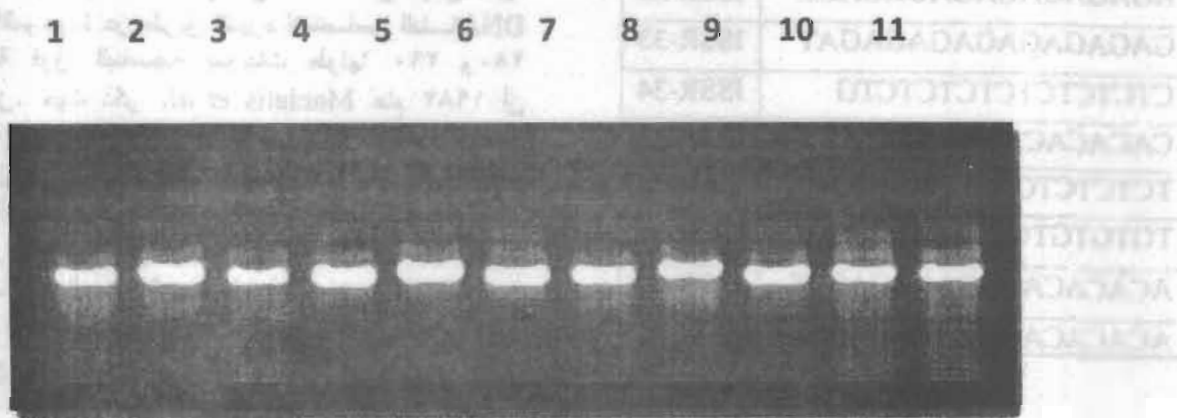
٤.٣. الدراسة الوراثية على مستوى dna
استخلاص dna من البادرات الفقيرة بعمر ٣-٢ أسابيع وقياس تركيزه ونقاوته بجهاز المطیاف الضوئي حيث تراوحت التركيز بين ٥٦٪ و ٥٦٪ ميكروجرام / ميكروليتر ونقاوة العينات بين ٢١.٨٪ و ٢١.٨٪ عملية التفرييد الكهربائي على هلامة الأجاروز بتركيز ٨٪ لمعرفة نوعية dna المستخدم. ثم طبقت تقنية ISSR باستخدام ٨ بادئات. فأعطت البادئات الثاني حزم واضحة ذات تعددية شكلية كما يبين الشكل (٢) هذه الحزم.

جدول رقم (٣) : مكونات تفاعل البلمرة المتسلسل PCR	
المكونات	الكميات
Taq DNA Polymerase	0.05 units / μl
MgCl ₂	4 Mm
dNTPs	2.5 μl
DNA	2 μl (25 ng/μl)
Primer	2.5 μl (10pmol/μl)
Buffer	10X
H ₂ O	

حرارة ٥١°C لمدة دقيقة واحدة . الاستطالة: عند حرارة ٧٢°C لمدة دقيقة .
٣- اكتمال التفاعل عند حرارة ٧٢°C لمدة عشر دقائق. ثم تحفظ العينات في درجة حرارة ٤°C لفصل الحزم بعدها بالتفرييد الكهربائي على چل الأجاروز.

٤.٢.٢. التفرييد الكهربائي والتلوين والتصوير
تم التفرييد الكهربائي على چل ٢٪ في المحلول المنظم TBE 1X

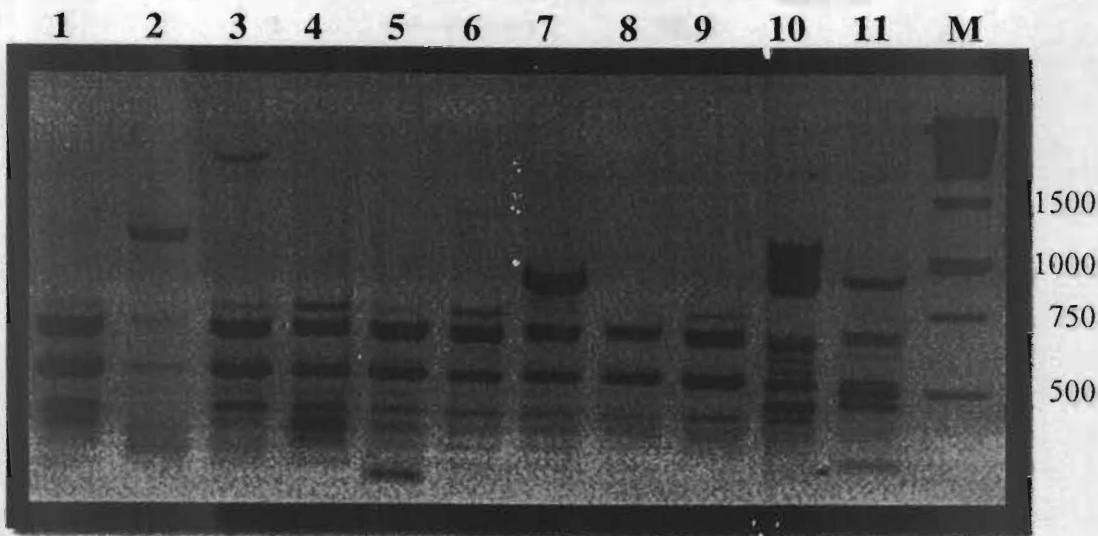
(10X TBE buffer = 108 g Tris borate + 55 g {Boric acid + 9.2 EDTA, pH 8.0} + المضاف اليها ١٥٪ من صبغة الأيثيديوم برومادي (10 mg/ml) حلت عينات dna على چل الأجاروز بالإضافة ٥ ميكرولتر من سائل التحميل الخاص (1X Loading buffer Bromophenol blue من Ficoll 400 + 1.03 % bromophenol Blue + 0.03 % xylene cyanol FF + 0.4 % Orange G + 10 mM Tris-HCl + 50 mM EDTA)



الشكل (١): صورة هلامة الأجاروز بتركيز ٨٪ لتحديد نوعية dna.

٤.٣. التعددية الشكلية Polymorphism الناتجة عن تطبيق تقنية ISSR
تضمنت الدراسة اختبار الأنواع العشرة البرية للقصبة والنوع المزروع الذي استخدم كشاهد. يبين الجدول (٤) أن

كما تم حقن مؤشر من dna (DNA 1Kbp) من شركة (Fermentas, Germany) وذلك لتحديد الحجم والوزن الجزيئي للحزم الناتجة ليتم بعد ذلك التفرييد بمرور حقل كهربائي قدره ١٠٠ فولت وذلك لفصل حزم dna



الشكل (٢) : صورة هلامة الأجروز ٢ % لملحوظة التعديدية الشكلية الناتجة عن استخدام البادئة (ISSR-32)

في جميع الأنواع المدروسة والشاهد M يمثل المؤشر الجزيئي لتحديد الأوزان وأحجام حزم الـDNA.

- (1): *M.minima*, (2): *M.rigidula*, (3): *M.rotata*, (4): *M.intertexta*,
 (5): *M.blancheana*, (6): *M.polymorpha*, (7): *M.turbinata*, (8): *M.scutellata*,
 (9): *M.orbicularis*, (10): *M.sativa*, (11): *M.truncatula*, M : (1Kb)

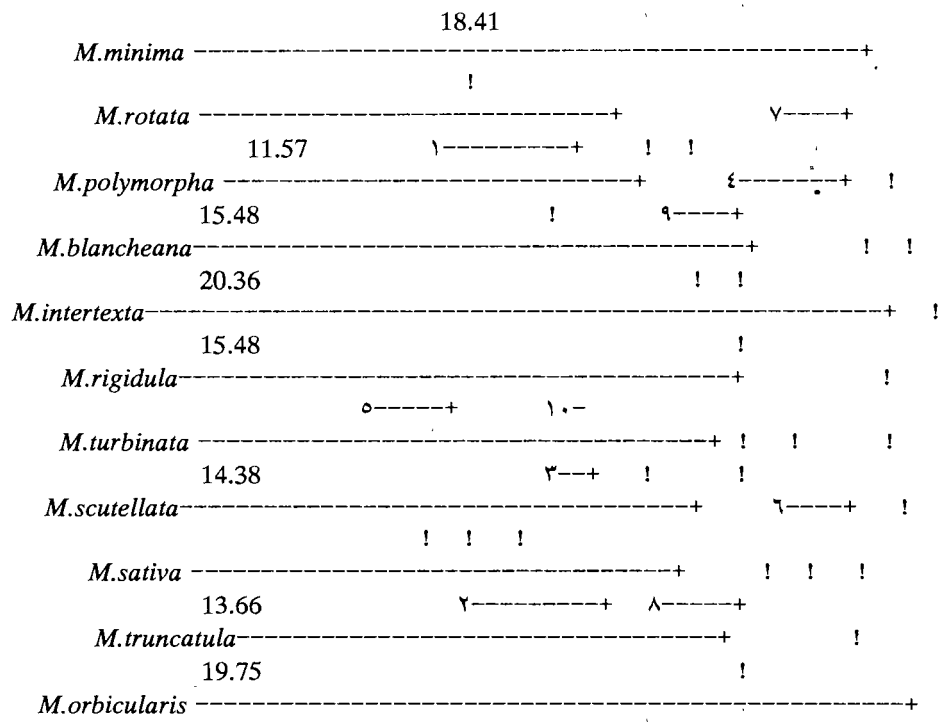
معلم جزيئي

و *M.intertexta* مما يدل على وجود تباين وراثي كبير بينها.

٤.٣. التحليل العنقودي Cluster analysis للأنواع المدروسة والشاهد الناتج عن استخدام تقنية ISSR يسمح التحليل العنقودي بتقسيم الأنواع المدروسة إلى مجموعات، وتعكس هذه المجموعات درجة القرابة الوراثية فيما بينها، وقد تتجمع العينات ضمن مجموعة واحدة بناءً على موطنها الأصلي أو بناءً على أصلها ونسبها. أجري التحليل العنقودي للنتائج التي تم الحصول عليها وذلك لإنشاء شجرة القرابة الوراثية Dendrogram لتحديد درجة القرابة الوراثية ورسم شجرة القرابة الوراثية بين الأنواع المدروسة والشاهد *M.sativa*. ولوحظ من الشكل (٣) أن الأنواع المدروسة انقسمت إلى تحت عقدين ضم الأول الأنواع: *M.rotata* ، *M.minima* ، *M.intertexta* ، *M.blancheana* ، *M.polymorpha* ، *M.polymorpha* ، *M.rotata* حيث وجد أن النوعين على درجة عالية من القرابة الوراثية بمسافة 11.57، في حين ضم تحت العقد الثاني الأنواع: *M.rigidula* ، *M.sativa* ، *M.scutellata* ، *M.turbinata* ، *M.orbicularis* ، *M.truncatula* ، *M.sativa* إلى تجمعين ضم الأول النوعين

جميع البادئات المستخدمة أعطت منتجات تضخيم في تفاعل البلمرة المتسلسل حيث أثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعديدية شكلية بين الأنواع المدروسة والشاهد ونجم عن استخدام هذه البادئات ما مجموعه ٩٢ حزمه، حيث أعطت جميع هذه البادئات تعديدية شكلية polymorphic ونسبة التعديدية 100 % ، كما تراوح عدد الحزم لكل بادئة بين ٥ حزم كأقل عدد مع البادئة (ISSR34) و ٢١ حزمة كأعلى عدد مع البادئة (ISSR-41) بمتوسط ١١.٥ حزنة لكل بادئة.

٤.٣. تحديد درجة القرابة الوراثية بين الأنواع المدروسة يفيد تحديد درجة القرابة الوراثية ضمن الأنواع في برامج تربية النبات، لتأمين قاعدة وراثية كبيرة، للاستفادة منها في برامج التهجين. وتمت دراسة العلاقة الوراثية بين نباتات أنواع الفصمة المدروسة بتطبيق مصفوفة النسب المئوية لعدم التوافق (PDV) Percent Disagreement Values حيث أن ارتفاع قيمة هذه المصفوفة يدل على وجود اختلاف وراثي وبازديادها يزداد التباين الوراثي بين النباتتين المدروسين ويتم إنشاء هذه المصفوفة وفقاً لعدد وحدات التضاعف المشتركة. نلاحظ من خلال الجدول (٥) أن أقل قيمة لـ PDV هي ٠.٢٣ بين النوع *M.rotata* والنوع *M.polymorpha* بينما كانت أعلى قيمة لها ٠.٥٧ بين النوع *M.orbicularis* والنوعين *M.rotata* و *M.orbicularis*



الشكل (٣) التحليل العقودي Cluster Analysis للأنواع المدروسة والشاهد، الناتج عن استخدام تقنية ISSR.

جدول (٤): رموز البادئات المستخدمة، عدد الحزم الكلية والمتباعدة، النسبة المئوية للتعددية الشكلية % في الأنواع المدروسة.

اسم البادئ	عدد الحزم الكلية	عدد الحزم المتباعدة	النسبة المئوية للتعددية الشكلية %
ISSR-32	١٨	١٨	١٠٠
ISSR-33	١٧	١٧	١٠٠
ISSR-34	٥	٥	١٠٠
ISSR-35	٧	٧	١٠٠
ISSR-36	٦	٦	١٠٠
ISSR-37	٧	٧	١٠٠
ISSR-40	١١	١١	١٠٠
ISSR-41	٢١	٢١	١٠٠
المجموع	٩٢	٩٢	١٠٠
المتوسط	١١.٥	١١.٥	١٠٠

- أعطت جميع البادئات المستخدمة منتجات تضخم في تفاعل البلمرة المتسلسل حيث ثبتت البادئات المستخدمة فعاليتها في إعطاء تعددية شكلية بين الأنواع المدروسة ونجح عن استخدام هذه البادئات ما مجموعه ٩٢ حزمه جميعها ذات تعددية شكلية polymorphic.

- تكيف الجولات الحقلية لتشمل الجزء الأكبر من مناطق سوريا ومتابعة المحاولة لوضع خارطة لانتشار أنواع الفصبة البرية في سوريا.

M.truncatula حيث بلغت المسافة الوراثية 13.66، في حين ضم التجمع الثاني النوعين *M.scutellata* و *M.turbinata* بمسافة وراثية بلغت 14.38.

٤. الاستنتاجات والمقررات
- تم تقدير النوع الوراثي للنباتات الفصبة بتطبيق تقنية ISSR والتي أظهرت فعالية في التمييز بين هذه النباتات بالاعتماد على نتائج ٨ بادئات وكانت نسبة التعددية الشكلية .% ١٠٠

جدول (٥) : مصفوفة النسب المئوية لعدم التوافق (PDV) بين الأنواع المدروسة والشاهد والناتجة عن تطبيق متosteats المجموعات الزوجية غير المزائنة UPGMA بتطبيق تقنية الـ ISSR بالاعتماد على (Nei, 1987).

	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	0										
2	0.41	0									
3	0.36	0.51	0								
4	0.39	0.41	0.39	0							
5	0.36	0.44	0.30	0.46	0						
6	0.38	0.39	0	0.38	0.32	0					
7	0.38	0.30	0.44	0.41	0.35	0.33	0				
8	0.33	0.32	0.43	0.43	0.39	0.41	0.29	0			
9	0.39	0.44	0.37	0.37	0.43	0.48	0.38	0.36	0		
10	0.43	0.32	0.50	0.46	0.46	0.44	0.38	0.30	0.39	0	
11	0.46	0.38	0.50	0.50	0.50	0.55	0.41	0.33	0.39	0.27	0

(1): *M. minima*, (2): *M. rigidula*, (3): *M. rotata*, (4): *M. intertexta*, (5): *M. blancheana*, (6): *M. polymorpha*,
(7): *M. turbinata*, (8): *M. scutellata*, (9): *M. orbicularis*, (10): *M. sativa*, (11): *M. truncatula*

Bornet B., Goraguer F., Joly G. and Branchard M. (2002). Genetic diversity in European and Argentinean cultivated potatoes (*Solanum tuberosum* subsp. *Tuberosum*) detected by inter-simple sequence repeats (ISSRs). *Genome* 45: 481-484.

Chowdhury M.A., Vandenberg B. and Warkentin T (2002). Cultivar identification and genetic relationship among selected breeding lines and cultivars in chickpea (*Cicer arietinum* L.). *Euphytica* 127:317-325.

Eleuch L., Jalil A., Grando S., Ceccarelli S., Schmising M.K., Tsujimoto A., Daaloul A. and Baum M. (2008). Genetic Diversity and association analysis for salinity tolerance, heading date and plant height of barley germplasm using simple sequence repeat markers. *J. Integr. Plant Biolo.* 50(8):1005-1015.

Fernández ME., Figueiras AM. and Benito C. (2002). The use of ISSR and RAPD markers for detecting DNA polymorphism, genotype identification and genetic diversity among barley cultivars with known origin. *Theoretical and Applied Genetics* 104: 845-851.

Joshi S.P., Gupta V.S., Aggarwal R.K., Ranjekar P.K. and Brar D.S. (2000). Genetic diversity and phylogenetic relationship as revealed by inter-simple sequence repeat (ISSR) polymorphism in the genus *Oryza*. *Theoretical and Applied Genetics* 100:1311-1320.

- العمل على عزل وتحديد موقع المورثات المسئولة عن الصفات الهامة باستخدام QTLs للاستفادة منها في برامج التربية واستخدامها كأباء في عمليات التهجين.

٥. المراجع

سيد، محمود هيتم (٢٠٠١). استخدام مؤشرات من الدنا DNA في انتخاب مورثات المقاومة للأمراض في الشعير، جامعة دمشق، كلية الزراعة، اطروحة دكتوراه.

شاهرلي، مخلص؛ الأوبري، خالد؛ نابلسي، غسان ومولوي، بسام (١٩٩٥). أولويات حفظ المصادر الوراثية البرية في سوريا، دمشق، سوريا. دراسة مخول، جرجس والصالح العبد، بسام (٢٠٠٥). دراسة Fabaceae لجنس *Medicago* L. (فصيلة Fabaceae) في محافظة اللاذقية باستخدام معايير مورفولوجية وتشريحية، مجلة جامعة تشرين للدراسات والبحوث العلمية - سلسلة العلوم البيولوجية، ٤٧-٢٥: (١) ٤٧-٢٥.

5. REFERENCES

- Anand A., Baig M.J. and Mandal P.K.(2000). Response of alfalfa genotypes to saline water irrigation. *Biol. Plant.* 43: 455-457.
- Ayad W.G., Hodgkin T., Jaradat A and Rao V.R.(1997). Molecular genetic techniques for plant genetic resources. Report for an IPGRI workshop, IPGRI, Rome, Italy, p.p. 11-12.
- Bauchan G.T. and Green S. (2000). Report on the Status of *Medicago* Germplasm in the United States. Alfalfa C. G. C., USDA-ARS.

- Karp A., Kresovich S., Bhat K. V., Ayad W. G. and Hodgkin, T.(1997). Molecular tools in plant genetic resources conservation: a guide to the technologies. 1st ed. IPGRI Technical Bulletin NO. 2. IPGRI, Rome, Italy, pp. 9-21.
- Kijas J.M.H., Fowler J.C.S. and Thomas M.R.(1995). An evaluation of sequence tagged microsatellite site markers for genetic analysis within Citrus and related species. *Genome* 38:349-355.
- Lane A. (2007). An introduction to crop wild relatives, Geneflow, Publication about Agricultural Biodiversity, Biodiversity International, p:19.
- Maniatis T., Fritsch E.F and Sambrook J. (1982). Molecular cloning: Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor/ NY.
- Nagaoka T. and Ogihara Y.(1997). Applicability of inter-simple sequence repeat polymorphisms in wheat for use as DNA markers in comparison to RFLP and RAPD markers. *Theoretical and Applied Genetics* 94: 597-602.
- Nei M. (1987). Molecular Evolutionary Genetics. Columbia University Press, New York.
- Petolescu C. and Nedelea G.(2009). Genetic Diversity Analysis of the *In Vitro* Regenerated Alfalfa Plants Using Inter Simple Sequence Repeat (ISSR) Markers. *Romanian Biotechnological Letters*, 14(16): 4882-4886.
- Powell W., Morgante M., Doyle J.J., Mcnical J., Tingey S.V. and Rafalski A.J. (1996). Genepool Variation in Genus *Glycine Subgenus Soja* Revealed by polymorphic Nuclear and chloroplast microsatellites, *Genetics* 144:793-803.
- Qi X., Stam P. and Lindhout P.(1996). Comparison and integration of four barley genetic maps. *Genome* 39:379-394.
- Rafalski, J.A., Vogel J.M., Morgante M., Powell W., Andre C and Tingey, S.V.(1996). Generating and using DNA markers in plants. No mammalian Genomic Analysis: A Practical Guide. 4:75-134.
- Ramsay L., Macaulay M., Degli Ivanissevich S., Maclean K., Carsle L., Fuller J., Edwards K.J., Tuveson S., Morgante M., Massari A., Maestri E., Marmiroli N., Sjakste T., Ganal M., Powell W. and Waugh R. (2000). A simple sequence repeat- based linkage map of barley. *Genetics* 156:1997-2005.
- Saiki R.K., Gelfand, D.H., Stoffel S., Scharf S.J., Higuchi R., Horn G.T., Mullisand K.B. and Eriich H.A.(1988). Prime-directed enzymatic amplification of DNA with a thermostable DNA polymerase. *Science* 239:487-491.
- Saiki R. K., Scharf S., Falloona F., Mullis K. B., Horn G. T., Eriich H. A. and Amheim,N. (1985). Enzymatic amplification of b-globulin genomic sequences and restriction site analysis for diagnosis of sickle cell anaemia. *Science* 230:1350-1354.
- Sigovia- Lerma, A., Cantrell, R. G., Conway, J. M. and Ray, I. M.(2003). AFLP- based assessment of genetic diversity among nine alfalfa germplasms using bulk DNA templates. *Genome* 46: 51-58.
- Touil L., Guesmi F., Fares K., Zagrouba, C. and Ferchichi A. (2008). Genetic Diversity of Some Mediterranean Populations of the Cultivated Alfalfa (*Medicago sativa* L.) Using ISSR Markers, *Pakistan Journal of Biological Sciences* 11(15): 1923-1929.
- Tragoonrung S., Kanazin V., Hayes P.M. and Blake T.K. (1992). Sequence tagged site facilitated PCR for barley genome mapping. *Theor. Appl. Genet.* 84:1002-1008.
- Valizadeh M., Kang K. K., Kanno A. and Kameya, T.(1996). Analysis of genetic distance among nine *Medicago* species by using DNA polymorphisms. *Breeding Science* 46:pp. 7-10
- Williams J.G.K., Kubelik A.R., Livak K.J., Rafalski J.A and Tingey S.V. (1990). DNA polymorphisms amplified by arbitrary primers are useful as genetic markers. *Nucleic Acids Research* 18(22) 6531-6535.
- Ziekiewicz E., Rafalski A. and Labuda A.(1994). Genome fingerprinting by simple sequence repeat (SSR) anchored polymerase chain reaction amplification. *Genomics* 20:178-183.